## SERIE GENERALE

Spediz. abb. post. - art. 1, comma 1 Legge 27-02-2004, n. 46 - Filiale di Roma

GAZZETTA



Anno 153° - Numero 219

# DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Mercoledì, 19 settembre 2012

SI PUBBLICA TUTTI I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato - via salaria, 1027 - 00138 roma - centralino 06-85081 - l'ibreria dello stato PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

- La Gazzetta Ufficiale, Parte Prima, oltre alla Serie Generale, pubblica cinque Serie speciali, ciascuna contraddistinta da autonoma numerazione:
  - 1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
  - 2ª Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì)
  - 3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)
  - 4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicata il martedì e il venerdì)
  - 5ª Serie speciale: Contratti pubblici (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

La Gazzetta Ufficiale, Parte Seconda, "Foglio delle inserzioni", è pubblicata il marted i, il giovedì e il sabato

## **AVVISO AL PUBBLICO**

Si comunica che il punto vendita Gazzetta Ufficiale sito in via Principe Umberto, 4 è stato trasferito nella nuova sede di Piazza G. Verdi, 1 - 00198 Roma

## **AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI**

Al fine di ottimizzare la procedura di pubblicazione degli atti in Gazzetta Ufficiale, le Amministrazioni sono pregate di inviare, contemporaneamente e parallelamente alla trasmissione su carta, come da norma, anche copia telematica dei medesimi (in formato word) al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: gazzettaufficiale@giustiziacert.it, curando che, nella nota cartacea di trasmissione, siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

Nel caso non si disponga ancora di PEC, e fino all'adozione della stessa, sarà possibile trasmettere gli atti a: gazzettaufficiale@giustizia.it

## SOMMARIO

## **DECRETI PRESIDENZIALI**

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 20 agosto 2012.

Conferimento della decorazione al merito di II grado alla memoria di Sandro Spagnoli, volontario dell'Associazione Nuova Acropoli. (12A09881) Pag.

## DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca

DECRETO 24 aprile 2012.

Modifica dei decreti 10 aprile 2007 e 14 luglio 2010 relativi a progetti di ricerca e formazione. (Prot.n. 191/Ric.). (12A09875).....

Pag.

DECRETO 8 maggio 2012.

Modifica del decreto 5 agosto 2010 relativo a progetti autonomi già ammessi al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca.

(Prot. n. 207/Ric.). (12A09876) . . . . . . . . . . . . . Pag.

DECRETO 24 maggio 2012.

Modifica del decreto 17 novembre 2009 relativo a progetti autonomi già ammessi al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca.

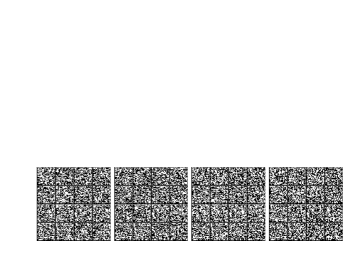
(Prot. n. 240/Ric.). (12A09877) . . . . . .



Ministero della salute			DECRETO 5 luglio 2012.		
DECRETO 4 settembre 2012.  Riconoscimento, alla sig.ra Augustine Sadie, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in			Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Ital Genetics s.c. in liquidazione», in Milano e nomina del commissario liquidatore. (12A09947)	Pag.	10
Italia della professione di infermiere. (12A09801)	Pag.	5			
			DECRETO 5 luglio 2012.		
DECRETO 4 settembre 2012.			Liquidazione coatta amministrativa della so- cietà cooperativa «Deny società cooperativa - so-		
Riconoscimento, alla sig.ra Thomas Suma, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere. (12A09802)	Pag.	5	cietà in liquidazione», in Castel Rozzone e nomina del commissario liquidatore. (12A09948)	Pag.	11
DECRETO 5 settembre 2012.			DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTOF	RITÀ	
Riconoscimento, al sig. Störtenbecker Frank Dieter, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infer- miere. (12A09800)	Pag.	6	Istituto per la vigilanza sulle assicurazioni pri e di interesse collettivo	vate	
Ministone delle nelitiele equieele			PROVVEDIMENTO 10 agosto 2012.		
Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali			Modifiche al regolamento n. 31 del 1º giugno 2009, recante la disciplina della banca dati sinistri di cui all'art. 135 del decreto legislativo 7 set-		
DECRETO 7 maggio 2012.			tembre 2005, n. 209 - codice delle assicurazioni private. (Provvedimento n. 2998). (12A09874)	Pag.	12
Rinnovo, per ulteriori cinque anni, dell'affidamento della gestione della pesca dei molluschi bivalvi ai Consorzi di gestione già istituiti e riconosciuti ai sensi dei decreti n. 44/1995 e n. 515/1998. (12409882)	Pag.	7	ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI	rug.	12
Ministero			Agenzia italiana del farmaco		
dello sviluppo economico			Autorizzazione all'immissione in commercio del	D	10
DECRETO 5 luglio 2012.			medicinale «Candesartan Seran Farma». (12A09829)	Pag.	12
Liquidazione coatta amministrativa della società «Cooperativa Nauplia», in Pantigliate e nomina del commissario liquidatore. (12A09944)	Pag.	9	Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Exegen». (12A09830)	Pag.	15
			Autorizzazione all'immissione in commercio del		
DECRETO 5 luglio 2012.			medicinale «Rabesat». (12A09831)	Pag.	15
Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Carezze e coccole società cooperativa sociale - Onlus», in Bergamo e nomina del commissario liquidatore. (12A09945)	Pag.	9	Rettifica relativa all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Pantoprazolo Almus». (12A09832)	Pag.	16
DECRETO 5 luglio 2012.			Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Axelta». (12A09833)	Pag.	16
Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «L'Arcobaleno - Società cooperativa sociale», in Magenta e nomina del commissario liquidatore. (12A09946)	Pag.	10	Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Gembin». (12A09834)	Pag.	17
		1		GESTED BAYO	200



Rinnovo all'autorizzazione all'immissione in	Corte suprema di cassazione
commercio del medicinale «Lyrinel». (12A09835) Pag. 17	Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare (12A09956)
Autorità di bacino	
della Puglia	Ministero dell'interno
Approvazione delle nuove perimetrazioni del piano di assetto idrogeologico della Puglia (12A09880) Pag. 18	Provvedimenti concernenti enti locali in condizione di dissesto finanziario. (12A09856)
Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura di Pesaro e Urbino	Regione autonoma Friuli-Venezia Giulia
Provvedimenti concernenti i marchi di identificazione dei metalli preziosi (12A09811)	Sostituzione del liquidatore della «Pulifutura Società Cooperativa », in liquidazione, in Pasian di Prato. (12A09812)



## DECRETI PRESIDENZIALI

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 20 agosto 2012.

Conferimento della decorazione al merito di II grado alla memoria di Sandro Spagnoli, volontario dell'Associazione Nuova Acropoli.

## IL SOTTOSEGRETARIO DI STATO ALLA PRESIDENZA DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI

Vista la legge 23 agosto 1988, n. 400 recante la disciplina dell'attività di Governo e ordinamento della Presidenza del Consiglio dei Ministri;

Visto il decreto legislativo 30 luglio 1999, n. 303 recante l'ordinamento della Presidenza del Consiglio dei Ministri a norma dell'art. 11 della legge 15 marzo 1997, n. 59 e successive modifiche ed integrazioni;

Vista la legge 24 febbraio 1992, n. 225 e s.m.i.;

Visto il decreto-legge 7 settembre 2001, n. 343 convertito, con modificazioni, dalla legge 9 novembre 2001, n. 401;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 1° marzo 2011 recante «Ordinamento delle strutture generali della Presidenza del Consiglio dei Ministri»;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 19 dicembre 2008 e s.m.i., recante «Istituzione di un attestato di pubblica benemerenza del Dipartimento della protezione civile»;

Visto il decreto del Capo del Dipartimento della Protezione Civile del 28 aprile 2009 e s.m.i. recante «Disposizioni attuative ai sensi dell'art. 10, comma 3, del decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 19 dicembre 2008»;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 30 dicembre 2011, registrato alla Corte dei conti in data 9 febbraio 2012 al reg. n. 1, foglio 339, con il quale al Prefetto dott. Franco Gabrielli è stato conferito l'Incarico di Capo del Dipartimento della Protezione Civile;

Considerato che in occasione degli eventi sismici che hanno colpito L'Aquila il 6 aprile 2009 perse la vita nel crollo della sua abitazione il signor Sandro Spagnoli, volontario dell'Associazione Nuova Acro- 12A09881

poli, il quale durante i numerosi interventi di soccorso ed assistenza alla popolazione in occasione di eventi calamitosi ha avuto modo di manifestare eccezionali capacità propositive e gestionali e straordinarie doti di altruismo;

Tenuto conto che, per le motivazioni sopra indicate, il Capo del Dipartimento della protezione civile, ai sensi dell'art. 6, comma 5, del decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 19 dicembre 2008 e s.m.i., ha posto alla valutazione alla Commissione Permanente, di cui all'art. 7 del medesimo decreto del 19 dicembre 2008, il conferimento della decorazione al merito di II grado alla memoria del volontario Sandro Spagnoli;

Visto il verbale della Commissione Permanente del 26 luglio 2012 con il quale, tra l'altro, è stata accolta la proposta del Capo del Dipartimento della protezione civile;

Su proposta del Capo del Dipartimento della protezione civile;

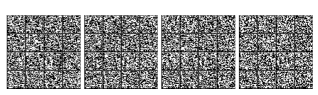
### Decreta:

Ai sensi dell'art. 6, comma 5, del decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 19 dicembre 2008 e s.m.i., è conferita la decorazione al merito di II grado alla memoria di Sandro Spagnoli, volontario dell'Associazione Nuova Acropoli, per le eccezionali capacità propositive e gestionali e le straordinarie doti di altruismo dimostrate in occasione dei numerosi interventi di soccorso ed assistenza alla popolazione in occasione di eventi calamitosi.

Il presente decreto sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana e reso disponibile nel sito istituzionale del Dipartimento della protezione civile, all'indirizzo «http://www.protezionecivile.it».

Roma, 20 agosto 2012

Il Sottosegretario di Stato: Catricalà



## DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

## MINISTERO DELL'ISTRUZIONE, DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA

DECRETO 24 aprile 2012.

Modifica dei decreti 10 aprile 2007 e 14 luglio 2010 relativi a progetti di ricerca e formazione. (Prot.n. 191/Ric.).

#### IL DIRETTORE GENERALE

PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008 n. 85, recante «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della Legge 24 dicembre 2007, n. 244», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 114 del 16 maggio 2008, istitutivo tra l'altro del Ministero dell'istruzione, dell'università e della ricerca (MIUR), convertito con modificazioni nella legge 14 luglio 2008, n. 121, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297, recante: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno della ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori» e, in particolare, gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione del Fondo agevolazioni alla ricerca e l'istituzione di un Comitato per gli adempimenti ivi previsti;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000 n. 593 - recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297» e, in particolare, l'art. 12 che disciplina i progetti di ricerca e formazione presentati in conformità a bandi emanati dal MIUR per la realizzazione di obiettivi specifici - e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto ministeriale n. 625/Ric. del 22 ottobre 2009, di nomina dei componenti del Comitato, di cui all'art. 7, comma 21, del predetto decreto legislativo n. 297, e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il decreto del Ministro dell'economia e delle finanze 10 ottobre 2003, n. 90402 d'intesa con il Ministro dell'istruzione, dell'università e della ricerca «Criteri e modalità di concessione delle agevolazioni previste dagli interventi a valere sul Fondo per le agevolazioni alla ricerca (F.A.R.)», registrato alla Corte dei Conti il 30 ottobre 2003 e pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* del 25 novembre 2003, n. 274;

Visto il decreto direttoriale n. 603/Ric. del 14 marzo 2005, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 67 del 22 marzo 2005, recante: «Invito alla presentazione di progetti di ricerca industriale, sviluppo precompetitivo e formazione nel settore dell'industria aerospaziale da realizzarsi nella regione Lazio» (di seguito "Bando Aerospazio Lazio");

Visto il decreto direttoriale n. 610/Ric. del 10 aprile 2007 - registrato alla Corte dei Conti in data 6 febbraio 2008, Reg. n. 1 Foglio 111 e pubblicato nel supplemento ordinario n. 61 alla G.U.R.I. n. 65 del 17 marzo 2008 - con il quale, tra gli altri, è stato ammesso al finanziamento, con le

modalità e condizioni ivi indicate, il progetto DM24283 di ricerca e formazione dal titolo «TRAMP - sistema integrato di gestione e controllo per il trasporto in Sicurezza di Merci Pericolose»- Beneficiari: Advanced Computer Systems A.C.S. S.p.A., Consorzio Train, Dataspazio - Telespazio e Datamat per l'Ingegneria dei Sistemi S.p.A. (successivamente Elsag Datamat S.p.A.), I.T.S. Information Techonology Services S.p.A., Sviluppo Lazio S.p.A., Università degli studi di Cassino - Dipartimento di automazione, elettromagnetismo, ingegneria dell'informazione e matematica industriale, Università degli studi di Roma "La Sapienza" - Dipartimento di informatica;

Visto il decreto direttoriale n. 353/Ric. del 14 luglio 2010, registrato dalla Corte dei Conti il 29.09.2010 - Reg. 16 foglio 34 - di variazione al sopra citato D.D. n. 610/Ric. del 10 aprile 2007;

Vista la nota del coproponente I.T.S. Information Technology Services S.p.A. (C.F. 02866801216) del 21.10.2011, prot. MIUR n. 11331 del 03.11.2011, con la quale è stata comunicata al MIUR l'avvenuta cessione, del ramo d'azienda dedicato all'attività di ricerca e sviluppo, produzione, commercializzazione, installazione e manutenzione, in proprio e per conto terzi, di sistemi informatici e software - atto a rogito del notaio Paolo Morelli di Napoli del 29 aprile 2011, Rep. n. 124387 e raccolta n. 22679 - alla controllata ITSLAB S.r.l. (CF 05000501212), che subentra nella titolarità del progetto per la quota parte di pertinenza;

Viste le note A.C.S. Advanced Computer Systems S.p.A., in qualità di capofila, del 28 settembre 2011, prot. MIUR n. 10137 del 10 ottobre 2011 con la quale è stata richiesta una proroga di n. 6 mesi per l'ultimazione delle attività del progetto di ricerca, e del 31 dicembre 2012, port. MIUR n. 927 del 3 febbraio 2012, con la quale sono state comunicate operazioni di fusione per incorporazione che hanno interessato il coproponente Sviluppo Lazio S.p.A.;

Acquisiti, in merito alle predette variazioni, i supplementi istruttori dell'esperto ministeriale e dell'Istituto convenzionato;

Tenuto conto, al riguardo, del parere espresso dal Comitato FAR, ex art. 7 comma 2 del decreto legislativo 27 luglio 1999, n. 297, nella seduta del 21 febbraio 2012 in ordine alle sopra citate verazioni;

Considerato che le variazioni intervenute non modificano le finalità della ricerca e della formazione, non contrastano con i criteri della più razionale utilizzazione delle risorse per il conseguimento del miglior risultato contrattuale, non comportano incrementi di spesa e del relativo finanziamento deliberato per il progetto;

Ritenuta la necessità di procedere, per il progetto in argomento, all'adozione di uno specifico provvedimento di variazione dei citati decreti direttoriali n. 610/Ric. del 10 aprile 2007 e n. 353/Ric. del 14 luglio 2010;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 recante "Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle Amministrazioni pubbliche" e successive modifiche e integrazioni;

Vista la legge n. 20 del 14 gennaio 1994;



#### Decreta:

#### Art. 1.

1. I soggetti beneficiari sono autorizzati, nell'ambito del sotto riportato progetto, alle variazioni citate nelle premesse, relativamente:

alla variazione di titolarità, per la quota parte di progetto, dalla ITS Information Technology Services S.p.A. (C.F. 02866801216) alla ITSLAB S.r.l. (C.F. 05000501212), fermo rimanendo il costo e il finanziamento concesso;

allo slittamento temporale del progetto di ricerca con termine al 30 marzo 2012, nonché alle variazioni intervenute in seno al coproponente Sviluppo Lazio S.p.A..

DM24283 - Tema 2

Titolo Ricerca: "TRAMP - Sistema Integrato di Gestione e Controllo per il TRAsporto in Sicurezza di Merci Pericolose"

Titolo Formazione: "TRAMP - Sistema Integrato di Gestione e Controllo per il TRAsporto in Sicurezza di Merci Pericolose"

Beneficiari:

Advanced Computer Systems A.C.S. S.P.A. - Roma (RM);

Consorzio Train - Consorzio per la ricerca e lo sviluppo di tecnologie innovativo - Rotondella (Matera);

ITSLAB S.r.l. - Torre del Greco (Napoli);

Sviluppo Lazio S.P.A. - Roma (RM);

Università degli studi di Cassino - Dipartimento di automazione, ingegneria dell'informazione e matematica industriale - Cassino (Frosinone);

Università degli studi di Roma La Sapienza - Dipartimento di informatica - per il trasporto Elettromagnetismo, Roma (RM).

2. Restano ferme tutte le altre disposizioni dei citati decreti direttoriali n. 610/Ric. del 10.04.2007 e n. 353/Ric. del 14 luglio 2010.

### Art. 2.

L'Istituto convenzionato Intesa SanPaolo S.p.A. provvede alla stipula del contratto relativo al progetto in argomento, nel rispetto del presente decreto e secondo tutte le condizioni e modalità di cui ai citati decreti direttoriali n. 610/Ric. del 10.04.2007 e n. 353/Ric. del 14 luglio 2010.

Il presente decreto sarà trasmesso agli Organi competenti per le necessarie attività di controllo. Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 24 aprile 2012

Il direttore generale: Fidora

- 3 —

Registrato alla Corte dei conti il 18 luglio 2012 Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, MIBAC, Min. Salute e Min. Lavoro, registro n. 10, foglio n. 350

12A09875

DECRETO 8 maggio 2012.

Modifica del decreto 5 agosto 2010 relativo a progetti autonomi già ammessi al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca. (Prot. n. 207/Ric.).

#### IL DIRETTORE GENERALE

PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008, n. 85, recante: «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della legge 24 dicembre 2007, n. 244», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 114 del 16 maggio 2008, convertito con modificazioni nella legge 14 luglio 2008, n. 121 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29, e successive modifiche;

Vista la legge 14 gennaio 1994, n. 20, e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno delle ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e in particolare gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione di un comitato, per gli adempimenti ivi previsti, e l'istituzione del Fondo agevolazioni alla ricerca;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000 n. 593, recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297»;

Viste le domande presentate ai sensi degli articoli 5, 6, 8 e 9 del predetto decreto ministeriale del 8 agosto 2000, n. 593, e i relativi esiti istruttori;

Tenuto conto delle proposte formulate dal comitato nella riunione del 17 gennaio 2008, ed in particolare per il progetto di ricerca n. 12908 presentato dalla «Ariston Thermo S.p.a.», per il quale il suddetto comitato ha espresso parere favorevole ai fini dell'ammissione alle agevolazioni ai sensi dell'art. 5 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593;

Visto il decreto direttoriale n. 4115 del 5 agosto 2010, con il quale il progetto di ricerca n. 12908 presentato dalla «Ariston Thermo S.p.a.», è stato ammesso alle agevolazioni ai sensi dell'art. 5 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, così come dalla proposta formulata dal comitato nella riunione del 17 gennaio 2008;

Vista la nota dell'impresa in data 13 maggio 2011, pervenuta in data 31 maggio 2011, prot. n. 5866, con la quale ha richiesto la posticipazione della data di inizio del progetto dal 1° gennaio 2005 al 1° gennaio 2010 conservando la durata di 54 mesi;

Vista le note ministeriali n. 6160 del 10 giugno 2011 e n. 13157 del 23 dicembre 2011, con la quale è stato richiesto all'esperto scientifico l'aggiornamento delle valutazioni di pertinenza;

Acquisiti in data 14 luglio 2011 prot. n. 7455 e in data 17 febbraio 2012 prot. n. 1152, gli esiti della predetta valutazione da parte dell'esperto scientifico;

Tenuto conto del parere formulato dal Comitato nella riunione del 21 febbraio 2012, di cui al resoconto sommario;



Ritenuta la necessità di procedere alla relativa modifica del decreto direttoriale n. 4115 del 5 agosto 2010 relativamente al suddetto progetto;

#### Decreta:

#### Articolo unico

1. Al seguente progetto di ricerca applicata, già ammesso al finanziamento, sono apportate le seguenti modifiche:

«12908 Ariston Thermo S.p.a. - Fabriano (Ancona).

"Studio di materiali e processi per la realizzazione di scaldacqua di nuova generazione a minor consumo energetico ed a ridotto impatto ambientale".

Rispetto a quanto decretato in data: 5 agosto 2010;

Variazione della data di inizio della ricerca dal 1° gennaio 2005 al 1° gennaio 2010 con una durata di 54 mesi.».

Il presente decreto sarà trasmesso ai competenti organi di controllo e successivamente pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 8 maggio 2012

Il direttore generale: Fidora

Registrato alla Corte dei conti il 4 luglio 2012 Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, MIBAC, Min. salute e Min. lavoro, registro n. 10, foglio n. 242

12A09876

DECRETO 24 maggio 2012.

Modifica del decreto 17 novembre 2009 relativo a progetti autonomi già ammessi al finanziamento del Fondo per le agevolazioni alla ricerca.(Prot. n. 240/Ric.).

## IL DIRETTORE GENERALE

PER IL COORDINAMENTO E LO SVILUPPO DELLA RICERCA

Visto il decreto-legge 16 maggio 2008, n. 85, recante: «Disposizioni urgenti per l'adeguamento delle strutture di Governo in applicazione dell'art. 1, commi 376 e 377, della legge 24 dicembre 2007, n. 244», pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 114 del 16 maggio 2008, convertito con modificazioni nella legge 14 luglio 2008, n. 121, pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 164 del 15 luglio 2008;

Visto il decreto legislativo 3 febbraio 1993, n. 29, e successive modifiche;

Vista la legge 14 gennaio 1994, n. 20, e successive modifiche;

Visto il decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297: «Riordino della disciplina e snellimento delle procedure per il sostegno delle ricerca scientifica e tecnologica, per la diffusione delle tecnologie, per la mobilità dei ricercatori», e in particolare gli articoli 5 e 7 che prevedono l'istituzione di un Comitato, per gli adempimenti ivi previsti, e l'istituzione del Fondo agevolazioni alla ricerca;

Visto il decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, recante: «Modalità procedurali per la concessione delle agevolazioni previste dal decreto legislativo del 27 luglio 1999, n. 297»;

Viste le domande presentate ai sensi degli articoli 5, 6, 8 e 9 del predetto decreto ministeriale del 8 agosto 2000, n. 593, e i relativi esiti istruttori;

Tenuto conto delle proposte formulate dal Comitato nella riunione del 20 settembre 2007, ed in particolare per il progetto di ricerca n. 12878 presentato dalla «Italgnocchi S.r.l.», per il quale il suddetto Comitato ha espresso parere favorevole ai fini dell'ammissione alle agevolazioni ai sensi dell'art. 5 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593;

Visto il decreto direttoriale n. 736 del 17 novembre 2009, con il quale il progetto di ricerca n. 12878 presentato dalla «Italgnocchi S.r.l.», è stato ammesso alle agevolazioni ai sensi dell'art. 5 del decreto ministeriale 8 agosto 2000, n. 593, così come dalla proposta formulata dal Comitato nella riunione del 20 settembre 2007;

Vista la nota dell'impresa in data 3 settembre 2010, pervenuta in data 23 settembre 2010, prot. n. 8624, con la quale ha comunicato la fusione per incorporazione nella «Grandi pastai italiani S.p.a.»;

Vista la nota ministeriale n. 9062 del 210 ottobre 2010, con la quale è stato richiesto all'esperto scientifico e all'istituto convenzionato l'aggiornamento delle valutazioni di pertinenza;

Acquisiti in data 17 febbraio 2012, prot. n. 1156, e in data 23 febbraio 2012, prot. n. 1225, gli esiti della predetta valutazione rispettivamente da parte dell'istituto convenzionato e dell'esperto scientifico;

Tenuto conto del parere formulato dal Comitato nella riunione del 21 marzo 2012, di cui al resoconto sommario;

Ritenuta la necessità di procedere alla relativa modifica del decreto direttoriale n. 736 del 17 novembre 2009 relativamente al suddetto progetto;

## Decreta:

#### Articolo unico

1. Al seguente progetto di ricerca applicata, già ammesso al finanziamento, sono apportate le seguenti modifiche:

«12878 Italgnocchi S.r.l. - Correggio (Reggio Emilia)

"Ricerca e sviluppo di una nuova generazione di gnocchi di patate ad elevato valor e aggiunto basati su nuove tecnologie di ricettazione e sullo sviluppo di un processo produttivo in continuo con controllo di qualità avanzato".

Rispetto a quanto decretato in data: 17 novembre 2009;

Variazione della titolarità del progetto da Italgnocchi S.r.l. a Grandi pastai italiani S.p.a.».

Il presente decreto sarà trasmesso ai competenti organi di controllo e successivamente pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 24 maggio 2012

*Il direttore generale:* Fidora

Registrato alla Corte dei conti il 17 luglio 2012 Ufficio di controllo sugli atti del MIUR, MIBAC, Min. salute e Min. lavoro, registro n. 10, foglio n. 313

12A09877



## MINISTERO DELLA SALUTE

DECRETO 4 settembre 2012.

Riconoscimento, alla sig.ra Augustine Sadie, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere.

### IL DIRETTORE GENERALE

DELLE PROFESSIONI SANITARIE E DELLE RISORSE UMANE DEL SERVIZIO SANITARIO NAZIONALE

Visto il decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, recante Testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, e successive modificazioni e integrazioni, in ultimo la legge 30 luglio 2002, n. 189;

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, che stabilisce le modalità, le condizioni e i limiti temporali per l'autorizzazione all'esercizio in Italia, da parte dei cittadini non comunitari, delle professioni ed il riconoscimento dei relativi titoli;

Visti, in particolare, gli articoli 49 e 50 del predetto decreto n. 394 del 1999, che disciplinano il riconoscimento dei titoli professionali abilitanti all'esercizio di una professione sanitaria, conseguiti in un paese non comunitario da parte dei cittadini non comunitari;

Visto il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206 di attuazione della direttiva 2005/36/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 7 settembre 2005 relativa al riconoscimento delle qualifiche professionali, come modificata dalla direttiva 2006/100/CE del 20 novembre 2006;

Visto, in particolare, l'art. 60 del precitato decreto legislativo n. 206 del 2007 il quale stabilisce che il riferimento ai decreti legislativi n. 115 del 1992 e n. 319 del 1994 contenuto nell'art. 49, comma 2 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394 del 1999 si intende fatto al titolo III del Decreto Legislativo n. 206 del 2007;

Vista la domanda con la quale la sig.ra AUGUSTINE Sadie, nata a Kumbalanghi Kerala (India) il giorno 6 agosto 1984, ha chiesto il riconoscimento del titolo "Bachelor of Science in Nursing" conseguito in India nell'anno 2006, ai fini dell'esercizio in Italia della professione di Infermiere;

Visto il D.M. 18 giugno 2002, "Autorizzazione alle regioni a compiere gli atti istruttori per il riconoscimento dei titoli abilitanti dell'area sanitaria conseguiti in Paesi extracomunitari ai sensi dell'art. 1, comma 10-ter, del decreto-legge 12 novembre 2001, n. 402, convertito in legge dall'art. 1 della legge 8 gennaio 2002, n. 1" e successive modificazioni;

Vista l'istruttoria compiuta dalla Eupolis Lombardia;

Accertata la completezza e la regolarità della documentazione prodotta dall'interessata;

Considerato che, avendo la domanda per oggetto il riconoscimento di un titolo identico ad altri per i quali si è già provveduto nelle precedenti Conferenze dei servizi, possono applicarsi nella fattispecie le disposizioni contenute nell'art. 16, comma 5 del D.Lgs 9 novembre 2007, n. 206;

Accertata la sussistenza dei requisiti di legge per il riconoscimento del titolo di cui è in possesso la richiedente; Ritenuto, pertanto, di accogliere la domanda;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, e successive modificazioni;

Visto l'ordine di servizio del Direttore Generale Dr. Giovanni Leonardi in data 12 dicembre 2011, con il quale si delegano i direttori degli uffici della Direzione Generale delle professioni sanitarie e delle risorse umane del Servizio sanitario nazionale per la firma degli atti di pertinenza dei rispettivi uffici;

#### Decreta:

## Art. 1.

1. Il titolo "Bachelor of Science in Nursing" conseguito nell'anno 2006 presso la "Rajiv Gandhi University of Health Sciences" di Bangalore (India) dalla sig.ra AUGUSTINE Sadie nata a Kumbalanghi-Kerala (India) il giorno 6 agosto 1984, è riconosciuto ai fini dell'esercizio in Italia della professione di Infermiere.

#### Art. 2.

- 1. La richiedente, sig.ra AUGUSTINE Sadie, è autorizzata ad esercitare in Italia la professione di Infermiere, previa iscrizione al collegio professionale territorialmente competente, che provvede ad accertare il possesso, da parte dell'interessato, delle conoscenze linguistiche necessarie per lo svolgimento dell'attività professionale e delle speciali disposizioni che regolano l'esercizio professionale in Italia, per il periodo di validità ed alle condizioni previste dal permesso o carta di soggiorno.
- 2. Il presente decreto, ai sensi dell'art. 50, c. 8-*bis*, D.P.R. 31 agosto 1999, n. 394, qualora il sanitario non si iscriva al relativo albo professionale, perde efficacia trascorsi due anni dal suo rilascio.
- 3. Il presente decreto, ai sensi dell'art. 16, comma 6, del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206, sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 4 settembre 2012

p. Il direttore generale: BISIGNANI

12A09801

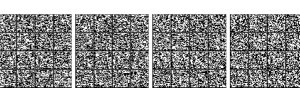
DECRETO 4 settembre 2012.

Riconoscimento, alla sig.ra Thomas Suma, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere.

#### IL DIRETTORE GENERALE

delle professioni sanitarie e delle risorse umane del Servizio sanitario nazionale

Visto il decreto legislativo 25 luglio 1998, n. 286, recante Testo unico delle disposizioni concernenti la disciplina dell'immigrazione e norme sulla condizione dello straniero, e successive modificazioni e integrazioni, in ultimo la legge 30 luglio 2002, n. 189;



Visto il decreto del Presidente della Repubblica 31 agosto 1999, n. 394, che stabilisce le modalità, le condizioni e i limiti temporali per l'autorizzazione all'esercizio in Italia, da parte dei cittadini non comunitari, delle professioni ed il riconoscimento dei relativi titoli;

Visti, in particolare, gli articoli 49 e 50 del predetto decreto n. 394 del 1999, che disciplinano il riconoscimento dei titoli professionali abilitanti all'esercizio di una professione sanitaria, conseguiti in un paese non comunitario da parte dei cittadini non comunitari;

Visto il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206 di attuazione della direttiva 2005/36/CE del Parlamento Europeo e del Consiglio del 7 settembre 2005 relativa al riconoscimento delle qualifiche professionali, come modificata dalla direttiva 2006/100/CE del 20 novembre 2006;

Visto, in particolare, l'art. 60 del precitato decreto legislativo n. 206 del 2007 il quale stabilisce che il riferimento ai decreti legislativi n. 115 del 1992 e n. 319 del 1994 contenuto nell'art. 49, comma 2 del decreto del Presidente della Repubblica n. 394 del 1999 si intende fatto al titolo III del Decreto Legislativo n. 206 del 2007;

Vista la domanda con la quale la sig.ra THOMAS Suma, nata a Ettumanoor Kerala (India) il giorno 15 febbraio 1984, ha chiesto il riconoscimento del titolo "General Nursing and Midwifery" conseguito in India nell'anno 2005, ai fini dell'esercizio in Italia della professione di Infermiere;

Accertata la completezza e la regolarità della documentazione prodotta dall'interessata;

Considerato che, avendo la domanda per oggetto il riconoscimento di un titolo identico ad altri per i quali si è già provveduto nelle precedenti Conferenze dei servizi, possono applicarsi nella fattispecie le disposizioni contenute nell'art. 16, comma 5 del D.Lgs 9 novembre 2007, n. 206;

Accertata la sussistenza dei requisiti di legge per il riconoscimento del titolo di cui è in possesso la richiedente;

Ritenuto, pertanto, di accogliere la domanda;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, e successive modificazioni;

Visto l'ordine di servizio del Direttore Generale Dr. Giovanni Leonardi in data 12 dicembre 2011, con il quale si delegano i direttori degli uffici della Direzione Generale delle professioni sanitarie e delle risorse umane del Servizio sanitario nazionale per la firma degli atti di pertinenza dei rispettivi uffici;

#### Decreta:

## Art. 1.

1. Il titolo "General Nursing and Midwifery" conseguito nell'anno 2005 presso il "Chinmaya Institute of Nursing" di Bangalore (India) dalla sig.ra THOMAS Suma nata a Ettumanoor, Kerala (India) il giorno 15 febbraio 1984, è riconosciuto ai fini dell'esercizio in Italia della professione di Infermiere.

## Art. 2.

- 1. La sig.ra THOMAS Suma è autorizzata ad esercitare in Italia la professione di Infermiere, previa iscrizione al collegio professionale territorialmente competente, che provvede ad accertare il possesso, da parte dell'interessato, delle conoscenze linguistiche necessarie per lo svolgimento dell'attività professionale e delle speciali disposizioni che regolano l'esercizio professionale in Italia, per il periodo di validità ed alle condizioni previste dal permesso o carta di soggiorno
- 2. Il presente decreto, ai sensi dell'art. 50, c. 8-*bis*, D.P.R. 31 agosto 1999, n. 394, qualora il sanitario non si iscriva al relativo albo professionale, perde efficacia trascorsi due anni dal suo rilascio.
- 3. Il presente decreto, ai sensi dell'art. 16, comma 6, del decreto legislativo 9 novembre 2007,n. 206, sarà pubblicato nella *Gazzetta ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 4 settembre 2012

p. Il direttore generale: Bisignani

#### 12A09802

DECRETO 5 settembre 2012.

Riconoscimento, al sig. Störtenbecker Frank Dieter, di titolo di studio estero abilitante all'esercizio in Italia della professione di infermiere.

#### IL DIRETTORE GENERALE

delle professioni sanitarie e delle risorse umane del Servizio sanitario nazionale

Vista la legge 25 gennaio 2006, n. 29, recante disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia alle Comunità europee ed in particolare l'art. 1, commi 1, 3 e 4, e l'allegato B;

Visto il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206, di attuazione della direttiva 2005/36/CE del Parlamento europeo e del Consiglio del 7 settembre 2005 relativa al riconoscimento delle qualifiche professionali, così come modificata dalla direttiva 2006/100/CE del Consiglio del 20 novembre 2006;

Visto, in particolare, l'art. 31 del succitato decreto legislativo che stabilisce il principio di riconoscimento automatico;

Vista l'istanza, corredata dalla relativa documentazione, con la quale il sig. Störtenbecker Frank Dieter, nato a Oldenburg (Germania) il 10 dicembre 1958, cittadino tedesco, chiede il riconoscimento del titolo professionale di «Krankenpfleger» (infermiere) conseguito in Germania presso la scuola per infermieri parificata sita nell'Ospedale regionale di Neustadt in data 20 agosto 1984, al fine dell'esercizio, in Italia, dell'attività professionale di infermiere;

Accertata la completezza e la regolarità della documentazione prodotta dal richiedente;



Considerato che in data 20 agosto 1984 il sig. Störtenbecker Frank Dieter ha ricevuto dall'ufficio regionale per le professioni sanitarie del Land Schleswig-Holstein l'autorizzazione conferita dallo Stato tedesco per l'esercizio della professione di «Krankenpfleger»;

Visto il certificato rilasciato dall'Autorità competente tedesca in data 1° giugno 2011, e relativa traduzione, il quale attesta, tra l'altro, che la formazione professionale acquisita dal richiedente soddisfa i requisiti previsti dall'art. 31 della direttiva 2005/36/CE;

Rilevata la corrispondenza dell'attività che detto titolo consente in Germania con quella esercitata in Italia dall'infermiere;

Accertata, pertanto, la sussistenza dei requisiti di legge per il riconoscimento del titolo in questione sulla base del coordinamento delle condizioni minime di formazione di cui al Titolo III, Capo IV del citato decreto legislativo n. 206 del 2007;

Visto il decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165, e successive modificazioni;

Visto l'ordine di servizio del direttore generale dott. Giovanni Leonardi in data 12 dicembre 2011, con il quale si delegano i direttori degli uffici della direzione generale delle professioni sanitarie e delle risorse umane del Servizio sanitario nazionale per la firma degli atti di pertinenza dei rispettivi uffici;

#### Decreta:

## Art. 1.

Il titolo di «Krankenpfleger» (infermiere) conseguito in Germania presso la scuola per infermieri parificata sita nell'Ospedale regionale di Neustadt in data 20 agosto 1984, con autorizzazione ad esercitare l'attività professionale di «Krankenpfleger» a partire dal giorno 20 agosto 1984, dal sig. Störtenbecker Frank Dieter, nato a Oldenburg (Germania) il 10 dicembre 1958, è riconosciuto ai fini dell'esercizio in Italia della professione di infermiere.

#### Art. 2.

Il sig. Störtenbecker Frank Dieter è autorizzato ad esercitare in Italia la professione di infermiere previa iscrizione al collegio professionale territorialmente competente, che provvede ad accertare il possesso, da parte dell'interessato, delle conoscenze linguistiche necessarie per lo svolgimento della professione ed informa questo Ministero dell'avvenuta iscrizione.

Il presente decreto, ai sensi dell'art. 16, comma 6, del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 206, sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Roma, 5 settembre 2012

p. Il direttore generale: Bisignani

12A09800

## MINISTERO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

DECRETO 7 maggio 2012.

Rinnovo, per ulteriori cinque anni, dell'affidamento della gestione della pesca dei molluschi bivalvi ai Consorzi di gestione già istituiti e riconosciuti ai sensi dei decreti n. 44/1995 e n. 515/1998.

## IL MINISTRO DELLE POLITICHE AGRICOLE ALIMENTARI E FORESTALI

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 2 ottobre 1968, n. 1639, recante il «Regolamento per l'esecuzione della legge 14 luglio 1965, n. 963, concernente la disciplina della pesca marittima»;

Visto il decreto del Ministero delle risorse agricole alimentari e forestali del 12 gennaio 1995, n. 44, concernente l'affidamento della gestione sperimentale della pesca dei molluschi bivalvi ai consorzi di gestione ai fini di un razionale prelievo della risorsa e di un incremento della stessa;

Visto il decreto del Ministero delle politiche agricole del 1° dicembre 1998, n. 515, avente ad oggetto il «Regolamento recante disciplina dell'attività dei consorzi di gestione dei molluschi bivalvi»;

Visto il decreto del Ministero delle politiche agricole e forestali del 22 dicembre 2000, recante la disciplina della pesca dei molluschi bivalvi;

Visto il decreto legislativo 26 maggio 2004, n. 153, relativo alla «Attuazione della legge 7 marzo 2003, n. 38, in materia di pesca marittima»;

Visto il decreto legislativo 26 maggio 2004, n. 154, recante «Modernizzazione del settore pesca e dell'acquacoltura, a norma dell'art. 1, comma 2, della legge 7 marzo 2003, n. 38»;

Visto il decreto del Ministero delle politiche agricole e forestali del 14 aprile 2005, con il quale sono state disciplinate le modalità di rinnovo dell'affidamento della gestione della pesca dei molluschi bivalvi ai consorzi di gestione;

Visto il decreto del Ministero delle politiche agricole e forestali del 7 febbraio 2006, recante la «Nuova disciplina sull'affidamento ai Consorzi di gestione della gestione e tutela dei molluschi bivalvi nelle aree in mare aperto»;

Visto il decreto del Ministero delle politiche agricole alimentari e forestali in data 24 dicembre 2008, n. 366, concernente l'approvazione del progetto di ricerca «Messa a punto e start-up della rete nazionale della ricerca in pesca»;

Visto il decreto legislativo 9 gennaio 2012, n. 4, concernente le misure per il riassetto della normativa in materia di pesca e di acquacoltura, in attuazione dell'art. 28 della legge 4 giugno 2010, n. 96;

Visti i decreti ministeriali con i quali, nell'ambito dei diversi compartimenti marittimi, la gestione della pesca dei molluschi bivalvi è stata affidata, in via sperimentale, ai singoli consorzi di gestione istituiti e riconosciuti ai sensi del decreto ministeriale del 12 gennaio 1995, n. 44 e del decreto ministeriale del 1° dicembre 1998, n. 515;

Tenuto conto dell'imminente scadenza dell'affidamento della gestione della pesca dei molluschi bivalvi, così come



rinnovato ai sensi del decreto ministeriale del 7 febbraio 2006, in favore di taluni dei consorzi di gestione istituiti e riconosciuti in virtù del decreto ministeriale del 12 gennaio 1995, n. 44 e del decreto ministeriale del 1° dicembre 1998, n. 515:

Considerata la necessità di continuare ad assicurare una gestione razionale e durevole nel tempo della pesca dei molluschi bivalvi nei compartimenti marittimi in cui sono stati istituiti e riconosciuti i consorzi di gestione, così da assicurare un'omogenea applicazione delle modalità di prelievo per tutte le imprese operanti nella stessa area geografica;

Considerato altresì, che permane l'esigenza di adottare misure idonee a garantire un corretto equilibrio tra capacità di prelievo e quantità di risorse disponibili;

Tenuto conto che l'affidamento ai consorzi di gestione della gestione della pesca dei molluschi bivalvi ha, quale obiettivo primario, l'incremento e la tutela dei molluschi medesimi attraverso concrete iniziative per la salvaguardia di tale risorsa;

Ritenuto che la gestione e la tutela della risorsa molluschi bivalvi sono finalizzate ad assicurare l'esercizio responsabile della pesca, volto a raggiungere un equilibrio tra lo sforzo di pesca e le reali capacità produttive del mare e, pertanto, rientrano nell'ambito della più ampia tutela dell'ambiente e dell'ecosistema;

Visto l'art. 117, comma 2, lettera *s*), della Costituzione, il quale attribuisce alla potestà legislativa esclusiva dello Stato la tutela dell'ambiente e dell'ecosistema;

Considerato l'impegno assunto dalla Comunità ad applicare una strategia precauzionale nell'adozione di misure volte a proteggere e conservare le risorse acquatiche vive e gli ecosistemi marini e a garantirne uno sfruttamento sostenibile;

Visto il Reg. (CE) 1967/2006 del Consiglio del 21 dicembre 2006, relativo alle misure di gestione per lo sfruttamento sostenibile delle risorse della pesca nel Mar Mediterraneo, nel quale si dà atto della necessità di creare un contesto efficace di gestione, tramite un'adeguata ripartizione delle responsabilità tra la Comunità e gli Stati membri;

Sentito il parere della Commissione consultiva centrale per la pesca e l'acquacoltura che, nella riunione del 15 marzo 2012, ha espresso parere favorevole;

## Decreta:

#### Art. 1.

- 1. A parziale modifica del decreto ministeriale del 7 febbraio 2006, l'affidamento della gestione della pesca dei molluschi bivalvi ai consorzi di gestione istituiti e riconosciuti ai sensi del decreto ministeriale del 12 gennaio 1995, n. 44 e del decreto ministeriale del 1° dicembre 1998, n. 515 è rinnovato per un ulteriore periodo di 5 anni, secondo le modalità di cui ai successivi articoli.
- 2. Il periodo di 5 anni di cui al comma che precede decorre dalla data del provvedimento a mezzo del quale la Direzione generale della pesca marittima e dell'acquacoltura dispone il rinnovo dell'affidamento, ai sensi del successivo art. 3.

- 3. È facoltà della Direzione generale della pesca marittima e dell'acquacoltura disporre il rinnovo dell'affidamento di cui al presente art. 1 per un periodo di tempo inferiore a 5 anni in funzione di quanto emerso in sede di esame della documentazione prodotta dai singoli consorzi di gestione a corredo della loro istanza, conformemente a quanto disposto dai successivi articoli 2 e 3.
- 4. Sono legittimati a presentare istanza per il rinnovo dell'affidamento ai sensi del successivo art. 2 anche quei consorzi di gestione il cui affidamento, rinnovato in virtù del decreto ministeriale del 7 febbraio 2006, sia scaduto nei 60 giorni antecedenti alla data di entrata in vigore del presente decreto.

#### Art. 2.

- 1. Ai fini del rinnovo dell'affidamento *de quo*, i consorzi di gestione attualmente affidatari della gestione della pesca di molluschi bivalvi ai sensi del decreto ministeriale del 12 gennaio 1995, n. 44 e del decreto ministeriale del 1° dicembre 1998, n. 515, ivi compresi quelli di cui al comma 4 del precedente art. 1, devono far pervenire alla Direzione generale della pesca marittima e dell'acquacoltura, entro 60 giorni dall'entrata in vigore del presente decreto, apposita istanza corredata della documentazione indicata all'art. 2, comma 1, lettere da *a)* a *e)*, del decreto ministeriale del 14 aprile 2005.
- 2. La mancata presentazione dell'istanza nel termine di cui al precedente comma 1 comporterà la cessazione degli affidamenti attualmente in essere alle rispettive date di scadenza.

#### Art. 3.

- 1. La Direzione generale della pesca marittima e dell'acquacoltura trasmette la documentazione contenuta nell'istanza di rinnovo di cui all'art. 2, alla «rete nazionale della ricerca in pesca», istituita nell'ambito del progetto approvato con decreto ministeriale 24 dicembre 2008; la rete stessa è tenuta ad esprimere, entro 30 giorni dalla ricezione della documentazione, il proprio motivato parere in ordine alla sopra richiamata richiesta, all'esito di un accurata disamina tecnico-scientifica.
- 2. Il provvedimento di rinnovo dell'affidamento della gestione della pesca di molluschi bivalvi ai consorzi di gestione che abbiano formulato tale istanza è adottato dalla Direzione generale della pesca marittima e dell'acquacoltura anche sulla base del parere degli esperti di cui al precedente comma 1.
- Il presente decreto, inviato all'Organo di controllo, è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana ed è divulgato attraverso il sito internet www.politicheagricole.gov.it.

Roma, 7 maggio 2012

Il Ministro: Catania

Registrato alla Corte dei conti il 17 luglio 2012 Ufficio di controllo atti MISE - MIPAAF, registro n. 8, foglio n. 114

12A09882



## MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 5 luglio 2012.

Liquidazione coatta amministrativa della società «Cooperativa Nauplia», in Pantigliate e nomina del commissario liquidatore.

## IL DIRETTORE GENERALE

PER LE PICCOLE E MEDIE IMPRESE E GLI ENTI COOPERATIVI

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 28 novembre 2008, n. 197, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Viste le risultanze della revisione ministeriale conclusa in data 19 ottobre 2010 e del successivo accertamento ispettivo a seguito di diffida nei confronti della cooperativa a regolarizzare la propria situazione, concluso in data 1° aprile 2011 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società sotto indicata;

Visto quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, se relativamente agli organi societari, sede sociale e il rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Visto che in data 12 gennaio 2012 è stato comunicato, ai sensi degli articoli 7 e 8 della legge n. 241/1990, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della società e al Tribunale competente per territorio;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni è scaduto senza che all'amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Visto l'art. 2545-*terdecies* del codice civile e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

#### Decreta:

## Art. 1.

La società cooperativa Nauplia, con sede in Pantigliate (Milano) (codice fiscale 12074520151) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile.

Considerate le specifiche e plurime competenze in materia è nominato commissario liquidatore, il dott. Cosimo Damiano Latorre, nato a Taranto il 2 novembre 1959, domiciliato in Torricella (Taranto), via G. Parini n. 1.

## Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta ufficia-le* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinnanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 5 luglio 2012

Il direttore generale: Esposito

12A09944

DECRETO 5 luglio 2012.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Carezze e coccole società cooperativa sociale - Onlus», in Bergamo e nomina del commissario liquidatore.

#### IL DIRETTORE GENERALE

PER LE PICCOLE E MEDIE IMPRESE E GLI ENTI COOPERATIVI

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 28 novembre 2008, n. 197, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Viste le risultanze della revisione ministeriale conclusa in data 11 gennaio 2011 e del successivo accertamento ispettivo a seguito di diffida nei confronti della cooperativa a regolarizzare la propria situazione, concluso in data 21 marzo 2011 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società sotto indicata;

Visto quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, se relativamente agli organi societari, sede sociale e il rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Visto che in data 12 gennaio 2012 è stato comunicato, ai sensi degli articoli 7 e 8 della legge n. 241/1990, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della società e al Tribunale competente per territorio;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni è scaduto senza che all'amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

## Decreta:

## Art. 1.

La società cooperativa Carezze e coccole - Società cooperativa sociale - Onlus, con sede in Bergamo (codice fiscale 03437580164) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-*terdecies* del codice civile.

Considerate le specifiche e plurime competenze in materia è nominato commissario liquidatore, il dott. Cosimo Damiano Latorre, nato a Taranto il 2 novembre 1959, domiciliato in Torricella (Taranto), via G. Parini n. 1.

### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta ufficia-le* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinnanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 5 luglio 2012

Il direttore generale: Esposito

#### 12A09945

DECRETO 5 luglio 2012.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «L'Arcobaleno - Società cooperativa sociale», in Magenta e nomina del commissario liquidatore.

### IL DIRETTORE GENERALE

PER LE PICCOLE E MEDIE IMPRESE E GLI ENTI COOPERATIVI

Visto il decreto del Presidente della Repubblica 28 novembre 2008, n. 197, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Viste le risultanze della revisione ministeriale conclusa in data 6 ottobre 2010 e del successivo accertamento ispettivo a seguito di diffida nei confronti della cooperativa a regolarizzare la propria situazione, concluso in data 14 marzo 2011 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società sotto indicata;

Visto quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente registro delle imprese, se relativamente agli organi societari, sede sociale e il rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Visto che in data 12 gennaio 2012 è stato comunicato, ai sensi degli articoli 7 e 8 della legge n. 241/1990, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al legale rappresentante della società e al Tribunale competente per territorio;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni è scaduto senza che all'amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Visto l'art. 2545-terdecies del codice civile e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

## Decreta:

#### Art. 1.

La società cooperativa L'arcobaleno - Società cooperativa sociale, con sede in Magenta (Milano) (codice fiscale 11200870159) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies del codice civile.

Considerate le specifiche e plurime competenze in materia è nominato commissario liquidatore, il dott. Cosimo Damiano Latorre, nato a Taranto il 2 novembre 1959, domiciliato in Torricella (Taranto), via G. Parini n. 1.

#### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* n. 72 del 27 marzo 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta ufficia-le* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinnanzi al competente Tribunale amministrativo regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 5 luglio 2012

*Il direttore generale:* Esposito

#### 12A09946

DECRETO 5 luglio 2012.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Ital Genetics s.c. in liquidazione», in Milano e nomina del commissario liquidatore.

## IL DIRETTORE GENERALE

PER LE PICCOLE E MEDIE IMPRESE E GLI ENTI COOPERATIVI

Visto il D.P.R. 28 novembre 2008, n. 197, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello Sviluppo Economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Viste le risultanze della revisione ministeriale conclusa in data 09/12/2010 e del successivo accertamento ispettivo a seguito di diffida nei confronti della cooperativa a regolarizzare la propria situazione, concluso in data 24/05/2011 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società sotto indicata;

Visto quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente Registro delle Imprese, se relativamente agli organi societari, sede sociale e il rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;



Visto che in data 12/01/2012 é stato comunicato, ai sensi degli artt. 7 e 8 della L. 241/90, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al Legale Rappresentante della società e al Tribunale competente per territorio;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni è scaduto senza che all'Amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Visto l'art. 2545 terdecies c.c. e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 198 del r.d. 16 marzo 1942, n. 267;

#### Decreta:

#### Art. 1.

La società cooperativa ITAL GENETICS S.C. IN LIQUIDAZIONE, con sede in Milano (codice fiscale 04619140157) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545 terdecies c.c.

Considerate le specifiche e plurime competenze in materia è nominato commissario liquidatore, il Dr. Cosimo Damiano LATORRE, nato a Taranto il 2/11/1959, domiciliato in Torricella (TA), Via G. Panini, n. 1.

#### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal D.M. 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *G.U.* n. 72 del 27.03.2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta ufficia-le* della Repubblica italiana.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinnanzi al competente Tribunale Amministrativo Regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 5 luglio 2012

*Il direttore generale:* Esposito

#### 12A09947

DECRETO 5 luglio 2012.

Liquidazione coatta amministrativa della società cooperativa «Deny società cooperativa - società in liquidazione», in Castel Rozzone e nomina del commissario liquidatore.

## IL DIRETTORE GENERALE

PER LE PICCOLE E MEDIE IMPRESE E GLI ENTI COOPERATIVI

Visto il D.P.R. 28 novembre 2008, n. 197, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello Sviluppo Economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Viste le risultanze della revisione ministeriale conclusa in data 25/07/2011 dalle quali si rileva lo stato d'insolvenza della società sotto indicata;

Visto quanto emerge dalla visura camerale aggiornata, effettuata d'ufficio presso il competente Registro delle Imprese, se relativamente agli organi societari, sede sociale e il rispetto degli obblighi relativi ai depositi di bilancio;

Visto che in data 12/01/2012 é stato comunicato, ai sensi degli artt. 7 e 8 della L. 241/90, l'avvio del procedimento di liquidazione coatta amministrativa al Legale Rappresentante della società e al Tribunale competente per territorio;

Visto che il termine per proporre osservazioni e controdeduzioni é scaduto senza che all'Amministrazione siano pervenute comunicazioni da parte degli interessati;

Visto l'art. 2545-terdecies c.c. e ritenuto di doverne disporre la liquidazione coatta amministrativa;

Visto l'art. 198 del r.d. 16 marzo 1942, n. 267;

#### Decreta:

#### Art. 1.

La società cooperativa Deny società cooperativa - Società in liquidazione, con sede in Castel Rozzone (BG) (codice fiscale 03413000161) è posta in liquidazione coatta amministrativa, ai sensi dell'art. 2545-terdecies c.c.

Considerate le specifiche e plurime competenze in materia è nominato commissario liquidatore, il Dr. Cosimo Damiano LATORRE, nato a Taranto il 2/11/1959, domiciliato in Torricella (TA), Via G. Panini, n. 1.

#### Art. 2.

Al commissario nominato spetta il trattamento economico previsto dal D.M. 23 febbraio 2001, n. 64, pubblicato nella *G.U.* n. 72 del 27.03.2001.

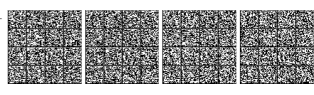
Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta ufficia-le* della Repubblica.

Il presente provvedimento potrà essere impugnato dinnanzi al competente Tribunale Amministrativo Regionale, ovvero a mezzo di ricorso straordinario direttamente al Presidente della Repubblica ove ne sussistano i presupposti di legge.

Roma, 5 luglio 2012

*Il direttore generale:* Esposito

## 12A09948



## DECRETI E DELIBERE DI ALTRE AUTORITÀ

## ISTITUTO PER LA VIGILANZA SULLE ASSICURAZIONI PRIVATE E DI INTERESSE COLLETTIVO

PROVVEDIMENTO 10 agosto 2012.

Modifiche al regolamento n. 31 del 1º giugno 2009, recante la disciplina della banca dati sinistri di cui all'art. 135 del decreto legislativo 7 settembre 2005, n. 209 - codice delle assicurazioni private. (Provvedimento n. 2998).

## L'ISTITUTO PER LA VIGILANZA SULLE ASSICURAZIONI PRIVATE E DI INTERESSE COLLETTIVO

Vista la legge 12 agosto 1982, n. 576, e successive modificazione ed integrazioni, recante la riforma della vigilanza sulle assicurazioni;

Visto il decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, e successive modificazioni ed integrazioni, recante il Codice in materia di protezione dei dati personali;

Visto il decreto legislativo 7 settembre 2005, n. 209, e successive modificazioni ed integrazioni, recante il Codice delle assicurazioni private;

Visto il decreto-legge 24 gennaio 2012, n. 1 convertito con modificazioni in legge 24 marzo 2012, n. 27 recante disposizioni urgenti per la concorrenza, lo sviluppo delle infrastrutture e la competitività;

Visto il decreto-legge 6 luglio 2012, n. 95 concernente disposizioni urgenti per la revisione della spesa pubblica con invarianza dei servizi ai cittadini ed, in particolare, l'art. 13, comma 28;

Ritenuta la necessità di apportare modifiche all'art. 7 del regolamento ISVAP n. 31 del 1° giugno 2009 recante la disciplina della banca dati sinistri di cui all'art. 135 del decreto legislativo 7 settembre 2005, n. 209 - Codice delle assicurazioni private;

## Adotta il seguente provvedimento:

## Art. 1.

Modifiche all'art. 7 del Regolamento ISVAP n. 31 del 1° giugno 2009

- 1. Al comma 2 dell'art. 7 del regolamento ISVAP n. 31 del 1° giugno 2009, le parole «entro venti giorni» sono sostituite dalle seguenti: «entro sette giorni, esclusi il sabato ed i festivi».
- 2. Al comma 3 dell'art. 7 del regolamento ISVAP n. 31 del 1° giugno 2009, le parole «entro il termine di venti giorni» sono sostituite dalle seguenti: «entro il termine di sette giorni, esclusi il sabato ed i festivi».

## Art. 2.

#### Pubblicazione

1. Il presente provvedimento è pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana, nel Bollettino e sul sito internet dell'ISVAP.

## Art. 3.

## Entrata in vigore

1. Il presente provvedimento entra in vigore il 1° gennaio 2013.

Roma, 10 agosto 2012

Il Commissario straordinario: Giannini

12A09874

## ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

— 12 –

## AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Candesartan Seran Farma».

Estratto determinazione V&A/1249/2012 del 4 settembre 2012

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: CAN-DESARTAN SERAN FARMA, nelle forme e confezioni: "4 mg compresse" 7 compresse divisibili; "4 mg compresse" 14 compresse divisibili; "4 mg compresse" 18 mg compresse" 7 compresse; "8 mg compresse" 14 compresse; "16 mg compresse" 17 compresse; "32 mg compresse" 18 compresse; "32 mg compresse" 28 compresse; "32 mg compresse]

compresse alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate, a condizione che siano efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione:

Titolare AIC: Seran Farma S.R.L. con sede legale e domicilio fiscale in via Egadi, 7, 20144 - Milano - Codice Fiscale 06770250964.

Confezione: "4 mg compresse" 7 compresse divisibili

AIC n. 039742010 (in base 10) 15WUKU (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;



Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 4 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 4 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 71,7 mg; amido pregelatinizzato 15,4 mg; ipromellosa 3,1 mg; carbossimetilcellulosa calcica 4,3 mg; trietil-citrato 1 mg; magnesio stereato 0,5 mg, acqua purificata 0.0275 mg

Confezione: "4 mg compresse" 14 compresse divisibili AIC n. 039742022 (in base 10) 15WUL6 (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 4 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 4 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 71,7 mg; amido pregelatinizzato 15,4 mg; ipromellosa 3,1 mg; carbossimetilcellulosa calcica 4,3 mg; trietil-citrato 1 mg; magnesio stereato 0,5 mg, acqua purificata 0.0275 mg

Confezione: "4 mg compresse" 28 compresse divisibili AIC n. 039742034 (in base 10) 15WULL (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India:

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 4 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 4 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 71,7 mg; amido pregelatinizzato 15,4 mg; ipromellosa 3,1 mg; carbossimetilcellulosa calcica 4,3 mg; trietil-citrato 1 mg; magnesio stereato 0,5 mg, acqua purificata 0.0275 mg

Confezione: "8 mg compresse" 7 compresse

AIC n. 039742046 (in base 10) 15WULY (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 8 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 8 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 143,4 mg; amido pregelatinizzato 30,8 mg; ipromellosa 6,2 mg; carbossimetilcellulosa calcica 8,6 mg; trietil-citrato 2 mg; magnesio stereato 1 mg, acqua purificata 0.055 mg

Confezione: "8 mg compresse" 14 compresse

AIC n. 039742059 (in base 10) 15WUMC (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 8 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 8 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 143,4 mg; amido pregelatinizzato 30,8 mg; ipromellosa 6,2 mg; carbossimetilcellulosa calcica 8,6 mg; trietil-citrato 2 mg; magnesio stereato 1 mg, acqua purificata 0.055 mg

Confezione: "8 mg compresse" 28 compresse

AIC n. 039742061 (in base 10) 15WUMF (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 8 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 8 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 143,4 mg; amido pregelatinizzato 30,8 mg; ipromellosa 6,2 mg; carbossimetilcellulosa calcica 8,6 mg; trietil-citrato 2 mg; magnesio stereato 1 mg, acqua purificata 0.055 mg

Confezione: "16 mg compresse" 7 compresse

AIC n. 039742073 (in base 10) 15WUMT (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 16 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 16 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 286,8 mg; amido pregelatinizzato 61,6 mg; ipromellosa 12,4 mg; carbossimetilcellulosa calcica 17,2 mg; trietil-citrato 4 mg; magnesio stereato 2 mg, acqua purificata 0.11 mg

Confezione: "16 mg compresse" 14 compresse

AIC n. 039742085 (in base 10) 15WUN5 (in base 32)

Forma Farmaceutica: Compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio):

Composizione: 1 compressa da 16 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 16 mg



Eccipienti: lattosio monoidrato 286,8 mg; amido pregelatinizzato 61,6 mg; ipromellosa 12,4 mg; carbossimetilcellulosa calcica 17,2 mg; trietil-citrato 4 mg; magnesio stereato 2 mg, acqua purificata 0.11 mg

Confezione: "16 mg compresse" 28 compresse

AIC n. 039742097 (in base 10) 15WUNK (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio):

Composizione: 1 compressa da 16 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 16 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 286,8 mg; amido pregelatinizzato 61,6 mg; ipromellosa 12,4 mg; carbossimetilcellulosa calcica 17,2 mg; trietil-citrato 4 mg; magnesio stereato 2 mg, acqua purificata 0.11 mg

Confezione: "32 mg compresse" 7 compresse

AIC n. 039742109 (in base 10) 15WUNX (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio):

Composizione: 1 compressa da 32 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 32 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 573,6 mg; amido pregelatinizzato 123,2 mg; ipromellosa 24,8 mg; carbossimetilcellulosa calcica 34,4 mg; trietil-citrato 8 mg; magnesio stereato 4 mg, acqua purificata 0.22 mg

Confezione: "32 mg compresse" 14 compresse

AIC n. 039742111 (in base 10) 15WUNZ (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 32 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 32 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 573,6 mg; amido pregelatinizzato 123,2 mg; ipromellosa 24,8 mg; carbossimetileellulosa calcica 34,4 mg; trietil-citrato 8 mg; magnesio stereato 4 mg, acqua purificata 0.22 mg

Confezione: "32 mg compresse" 28 compresse

AIC n. 039742123 (in base 10) 15WUPC (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Dr. Reddy's Laboratories Limited, Active Pharmaceutical Ingredients Unit-I stabilimento sito in Plot 137/138, Sri Venkateswara, Cooperative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal Medak Distr – 502325 Andhra Pradesh – India;

Produttore del prodotto finito:

Laboratorios Alter S.A. stabilimento sito in C/Mateo Inurria, 30 – 28036 Madrid – Spagna (produzione, confezionamento, controlli e rilascio);

Composizione: 1 compressa da 32 mg contiene:

Principio Attivo: candesartan cilexetil 32 mg

Eccipienti: lattosio monoidrato 573,6 mg; amido pregelatinizzato 123,2 mg; ipromellosa 24,8 mg; carbossimetilcellulosa calcica 34,4 mg; trietil-citrato 8 mg; magnesio stereato 4 mg, acqua purificata 0.22 mg

Indicazioni terapeutiche: Candesartan Seran Farma è indicato per:

- Trattamento dell'ipertensione essenziale negli adulti.
- Trattamento dei pazienti adulti con scompenso cardiaco e alterata funzione sistolica ventricolare sinistra (frazione di eiezione ventricolare sinistra  $\leq$  40%) in aggiunta al trattamento con inibitori dell'Enzima di Conversione dell'Angiotensina (ACE) o quando gli ACE-inibitori non siano tollerati.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: AIC n. 039742010 - "4 mg compresse" 7 compresse divisibili

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742022 - "4 mg compresse" 14 compresse divisibili

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742034 - "4 mg compresse" 28 compresse divisibili

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742046 - "8 mg compresse" 7 compresse

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742059 - "8 mg compresse" 14 compresse

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742061 - "8 mg compresse" 28 compresse

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 4,54 Euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 8,52 Euro

Confezione: AIC n. 039742073 - "16 mg compresse" 7 compresse

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742085 - "16 mg compresse" 14 compresse

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742097 - "16 mg compresse" 28 compresse

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 5,88 Euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,02 Euro

Confezione: AIC n. 039742109 - "32 mg compresse" 7 compresse

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742111 - "32 mg compresse" 14 compresse

Classe di rimborsabilità: "C"

Confezione: AIC n. 039742123 - "32 mg compresse" 28 compresse

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 7,45 Euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 13,98 Euro

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: AIC n. 039742010 - "4 mg compresse" 7 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742022 - "4 mg compresse" 14 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742034 - "4 mg compresse" 28 compresse divisibili - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742046 - "8 mg compresse" 7 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742059 - "8 mg compresse" 14 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742061 - "8 mg compresse" 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742073 - "16 mg compresse" 7 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica



Confezione: AIC n. 039742085 - "16 mg compresse" 14 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742097 - "16 mg compresse" 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742109 - "32 mg compresse" 7 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742111 - "32 mg compresse" 14 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n. 039742123 - "32 mg compresse" 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 12A09829

## Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Exegen».

Estratto determinazione V&A/1248/2012 del 3 settembre 2012

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: EXE-GEN, nella forma e confezione: "25 mg compresse rivestite" 30 compresse alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate, a condizione che siano efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione:

Titolare AIC: Genetic S.P.A. con sede legale e domicilio fiscale in via Della Monica, 26, 84083 - Castel San Giorgio - Salerno - Codice Fiscale 03696500655.

Confezione: "25 mg compresse rivestite" 30 compresse

AIC n. 040011013 (in base 10) 165185 (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa rivestita

Validità Prodotto Integro: 2 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Scinopharm Taiwan LTD, stabilimento sito in No.1 Nan-Ke 8th Road Shan-Hua, 74144 Tainan County –Taiwan;

Produttore del prodotto finito:

Genepharm SA stabilimento sito in Marathon Avenue, Km 18 – 15351 Pallini - Grecia (produzione completa, controlli e rilascio del lotto);

Composizione: 1 compressa rivestita contiene:

Principio Attivo: exemestane 25 mg

Eccipienti:

Intragranular: polisorbato 80 1,9 mg; mannitolo 30 mg; ipromellosa 5cP 1,9 mg; crospovidone 2,9 mg; cellulosa microcristallina 25,1 mg;

Extragranular: cellulosa microcristallina 6,1 mg; sodio amido glicollato tipo A 2,4 mg; silice coloidale anidra 0,9 mg; magnesio stearato 0,8 mg;

Rivestimento: titanio diossido 0,28 mg; propilenglicole 0,15 mg; ipromellosa 5cP 2,57 mg;

Indicazioni terapeutiche: Exegen è indicato nel trattamento adiuvante delle donne in post-menopausa con carcinoma mammario invasivo in fase iniziale e con recettori estrogenici positivi, dopo iniziale terapia adiuvante con tamoxifene per 2-3 anni.

Exegen è indicato nel trattamento del carcinoma mammario in fase avanzata, in donne in stato di post-menopausa naturale o indotta, nelle quali la malattia è progredita dopo trattamento con terapia anti-estrogenica. L'efficacia non è stata dimostrata nelle pazienti con recettori estrogenici negativi.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: AIC n. 040011013 - "25 mg compresse rivestite" 30 compresse

Classe di rimborsabilità: "A" (PT)

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 38,28 euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 71,80 euro

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: AIC n. 040011013 - "25 mg compresse rivestite" 30 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 12A09830

## Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Rabesat».

Estratto determinazione V&A/1247/2012 del 3 settembre 2012

È autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: RABE-SAT, nelle forme e confezioni: "150 mg compresse rivestite con film" 28 compresse; "300 mg compresse rivestite con film" 28 compresse; "75 mg compresse rivestite con film" 28 compresse alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate, a condizione che siano efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione:

Titolare AIC: Genetic S.P.A. con sede legale e domicilio fiscale in via Della Monica, 26, 84083 - Castel San Giorgio - Salerno - Codice Fiscale 03696500655.

Confezione: "150 mg compresse rivestite con film" 28 compresse AIC n° 039734013 (in base 10) 15WLRX (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa rivestita con film

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Zhejiang Apeloa Jiayuan Pharmaceutical CO. LTD stabilimento sito in Hengdian Industrial zone, Dongyang City – 322118 Zhejiang – Cina;

Produttore del prodotto finito:

Genepharm SA stabilimento sito in Marathon Avenue, Km 18 – 15351 Pallini Attiki - Grecia (produzione completa, controlli e rilascio del lotto);

Composizione: 1 compressa rivestita con film contiene:

Principio Attivo: irbesartan 150 mg

Eccipienti:

Intragranular: cellulosa microcristallina 30 mg; amido pregelatinizzato 10 mg; lattosio monoidrato 26 mg; poloxamer 188 10 mg; croscarmellosa sodica 6 mg;

Extragranular: croscarmellosa sodica 5 mg; cellulosa microcristallina 58,5 mg; magnesio stearato 4,5 mg;

Rivestimento: idrossipropilcellulosa 2,69 mg; ipromellosa 6cP 2,69 mg; titanio diossido 2,64 mg; talco 0,98 mg;

Confezione: "300 mg compresse rivestite con film" 28 compresse AIC n° 039734025 (in base 10) 15WLS9 (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa rivestita con film

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Zhejiang Apeloa Jiayuan Pharmaceutical CO. LTD stabilimento sito in Hengdian Industrial zone, Dongyang City – 322118 Zhejiang – Cina;

Produttore del prodotto finito:

Genepharm SA stabilimento sito in Marathon Avenue, Km 18 – 15351 Pallini Attiki - Grecia (produzione completa, controlli e rilascio del lotto);

Composizione: 1 compressa rivestita con film contiene:

Principio Attivo: irbesartan 300 mg

Eccipienti:

Intragranular: cellulosa microcristallina 60 mg; amido pregelatinizzato 20 mg; lattosio monoidrato 52 mg; poloxamer 188 20 mg; croscarmellosa sodica 12 mg;

Extragranular: croscarmellosa sodica 10 mg; cellulosa microcristallina 117 mg; magnesio stearato 9 mg;

Rivestimento: idrossipropilcellulosa 5,39 mg; ipromellosa 6cP 5,39 mg; titanio diossido 5,27 mg; talco 1,96 mg;

Confezione: "75 mg compresse rivestite con film" 28 compresse AIC n° 039734037 (in base 10) 15WLSP (in base 32)



Forma Farmaceutica: compressa rivestita con film

Validità Prodotto Integro: 3 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo:

Zhejiang Apeloa Jiayuan Pharmaceutical CO. LTD stabilimento sito in Hengdian Industrial zone, Dongyang City – 322118 Zhejiang – Cina;

Produttore del prodotto finito:

Genepharm SA stabilimento sito in Marathon Avenue, Km 18 – 15351 Pallini Attiki - Grecia (produzione completa, controlli e rilascio del lotto);

Composizione: 1 compressa rivestita con film contiene:

Principio Attivo: irbesartan 75 mg

Eccipienti:

Intragranular: cellulosa microcristallina 15 mg; amido pregelatinizzato 5 mg; lattosio monoidrato 13 mg; poloxamer 188 5 mg; croscarmellosa sodica 3 mg;

Extragranular: croscarmellosa sodica 2,5 mg; cellulosa microcristallina 29,25 mg; magnesio stearato 2,25 mg;

Rivestimento: idrossipropilcellulosa 1,35 mg; ipromellosa 6cP 1,35 mg; titanio diossido 1,32 mg; talco 0,49 mg;

Indicazioni terapeutiche: Rabesat è indicato negli adulti per il trattamento dell'ipertensione arteriosa essenziale. È indicato anche per il trattamento della malattia renale nei pazienti adulti ipertesi con diabete mellito di tipo 2 come parte di un trattamento farmacologico antipertensivo.

Classificazione ai fini della rimborsabilità

Confezione: AIC n° 039734013 - "150 mg compresse rivestite con film" 28 compresse

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 4,49 euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 8,42 euro

Confezione: AIC n° 039734025 - "300 mg compresse rivestite con film" 28 compresse

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 6,06 euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 11,37 euro

Confezione: AIC n° 039734037 - "75 mg compresse rivestite con film" 28 compresse

Classe di rimborsabilità: "C"

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: AIC n° 039734013 - "150 mg compresse rivestite con film" 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n° 039734025 - "300 mg compresse rivestite con film" 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Confezione: AIC n° 039734037 - "75 mg compresse rivestite con film" 28 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

## 12A09831

## Rettifica relativa all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Pantoprazolo Almus».

Estratto determinjazione V&A/1245/2012 del 3 settembre 2012

Titolare AIC: Almus S.R.L. con sede legale e domicilio fiscale in via Cesarea, 11/10, 16121 - Genova - Codice Fiscale 01575150998

Medicinale: PANTOPRAZOLO ALMUS

Variazione AIC: Richiesta rettifica determinazione

L'autorizzazione all'immissione in commercio è modificata come di seguito indicato:

Alla determinazione V&A.N/ N° 1403/2011 del 22/11/2011 e relativo estratto pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana n. 13 del 17/01/2012 – Supplemento Ordinario n. 15, concernente "l'Autorizzazione all'Immissione in Commercio" del medicinale:

"Pantoprazolo VI.REL Pharma" ora "Pantoprazolo Almus" in seguito alla Determinazione V&A.N/ N° 316/2012 del 12/03/2012 che ne ha trasferito la titolarità è apportata la seguente modifica:

All'art. 2 in luogo di:

Art. 2. (classificazione ai fini della rimborsabilità)

Confezione: AIC nº 038730038 - "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister al/al

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,30 euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 4,31 euro

Confezione: AIC n° 038730040 - "40 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister al/al

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 4,15 euro Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 7,79 euro

Leggasi:

Art. 2. (classificazione ai fini della rimborsabilità)

Confezione: AIC nº 038730038 - "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister al/al

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 2,83 euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 5,30 euro

Confezione: AIC nº 038730040 - "40 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse in blister al/al

Classe di rimborsabilità: "A"

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 5,11 euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 9,59 euro

La presente determinazione sarà pubblicata nella *Gazzetta Ufficia-le* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio del medicinale.

#### 12A09832

## Autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Axelta».

Estratto determinazione V&A/1246/2012 del 3 settembre 2012

Descrizione del medicinale e attribuzione n. AIC: è autorizzata l'immissione in commercio del medicinale: «AXELTA», nella forma e confezione: "25 mg compresse rivestite" 30 compresse alle condizioni e con le specificazioni di seguito indicate, a condizione che siano efficaci alla data di entrata in vigore della presente determinazione:

Titolare AIC: Genetic S.p.a. con sede legale e domicilio fiscale in via Della Monica, 26, 84083 - Castel San Giorgio - Salerno - Codice Fiscale 03696500655.

Confezione: "25 mg compresse rivestite" 30 compresse

AIC n. 040012015 (in base 10) 16527H (in base 32)

Forma Farmaceutica: compressa rivestita

Validità Prodotto Integro: 2 anni dalla data di fabbricazione

Produttore del principio attivo: SCINOPHARM TAIWAN LTD, stabilimento sito in No.1 Nan-Ke 8th Road Shan-Hua, 74144 Tainan County –Taiwan;

Produttore del prodotto finito: Genepharm SA stabilimento sito in Marathon Avenue, Km 18 – 15351 Pallini - Grecia (produzione completa, controlli e rilascio del lotto);

Composizione: 1 compressa rivestita contiene:

Principio Attivo: exemestane 25 mg

Eccipienti:

Intragranular: polisorbato 80 1,9 mg; mannitolo 30 mg; ipromellosa 5cP 1,9 mg; crospovidone 2,9 mg; cellulosa microcristallina 25,1 mg;



Extragranular: cellulosa microcristallina 6,1 mg; sodio amido glicollato tipo A 2,4 mg; silice coloidale anidra 0,9 mg; magnesio stearato 0,8 mg;

Rivestimento: titanio diossido 0,28 mg; propilenglicole 0,15 mg; ipromellosa 5cP 2,57 mg;

Indicazioni terapeutiche: AXELTA è indicato nel trattamento adiuvante delle donne in post-menopausa con carcinoma mammario invasivo in fase iniziale e con recettori estrogenici positivi, dopo iniziale terapia adiuvante con tamoxifene per 2-3 anni.

AXELTA è indicato nel trattamento del carcinoma mammario in fase avanzata, in donne in stato di post-menopausa naturale o indotta, nelle quali la malattia è progredita dopo trattamento con terapia antiestrogenica. L'efficacia non è stata dimostrata nelle pazienti con recettori estrogenici negativi.

Classificazione ai fini della rimborsabilità:

Confezione: AIC n. 040012015 - "25 mg compresse rivestite" 30 compresse

Classe di rimborsabilità: "A" (PT)

Prezzo ex factory (IVA esclusa): 38,28 euro

Prezzo al pubblico (IVA inclusa): 71,80 euro

Classificazione ai fini della fornitura

Confezione: AIC n. 040012015 - "25 mg compresse rivestite" 30 compresse - RR: medicinale soggetto a prescrizione medica

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

#### 12A09833

## Variazione di tipo II all'autorizzazione, secondo procedura di mutuo riconoscimento, del medicinale «Gembin».

Estratto determinazione V&A/1145 del 23 agosto 2012

Specialità medicinale: GEMBIN

Confezioni:

040237012/M - "40 mg/ml concentrato per soluzione per infusione" 1 flaconcino in vetro da 5 ml

040237024/M - "40 mg/ml concentrato per soluzione per infusione" 1 flaconcino in vetro da 25 ml

040237036/M - "40 mg/ml concentrato per soluzione per infusione" 1 flaconcino in vetro da 50 ml

Titolare AIC: Actavis Italy S.p.a.

Numero Procedura Mutuo Riconoscimento: NL/H/1644/001/ II/006/G

Tipo di Modifica: modifica stampati

Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito Altri eccipienti Sostituzione di un solo eccipiente con un eccipiente comparabile avente le stesse caratteristiche funzionali e a livello simile

Modifica della dimensione del lotto (comprese le categorie di dimensione del lotto) del prodotto finito sino a 10 volte inferiore alla dimensione attuale approvata del lotto

Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito Aggiunta di un nuovo parametro di specifica alla specifica con il corrispondente metodo di prova

Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito Soppressione di un parametro di specifica non significativo

Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito

Restringimento dei limiti di specifica approvati

Modifica della procedura di prova del prodotto finito

Modifiche minori di una procedura di prova approvata

Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di magazzinaggio del prodotto finito

Riduzione della durata di conservazione del prodotto finito

Dopo diluzione o ricostituzione

Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito

Attuazione della modifica richiesta dall'autorità nazionale competente in seguito alla valutazione di una misura restrittiva urgente per motivi di sicurezza, dell'etichettatura di una classe, di una relazione

periodica aggiornata relativa alla sicurezza, di un piano di gestione del rischio, di una misura di controllo/di un obbligo specifico, di dati presentati in virtù degli articoli 45 e 46 del regolamento (CE) n. 1901/2006 o di modiche volte a riflettere un RCP di base elaborato da un autorità competente. Attuazione di una o più modifiche che devono essere suffragate da nuove informazioni complementari da parte del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (Rif. EMA/CHMP/PhVWP/486894/2011)

Modifica Apportata: è autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto alle sezioni 2, 3, 4.2, 4.4, 4.5, 4.7, 6.1, 6.3, 6.4 e 6.6 e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette a seguito delle seguenti modifiche:

Modifica della composizione del prodotto finito: sostituzione dell'eccipiente "macrogol 400" con l'eccipiente "etanolo" conseguente eliminazione dell'elenco dei fornitori degli eccipienti

Riduzione del periodo di validità del prodotto finito dopo la diluzione da 30 giorni a 5 giorni.

Attuazione della modifica richiesta dall'autorità nazionale competente in seguito alla valutazione di una misura restrittiva urgente per motivi di sicurezza (Rif. EMA/CHMP/PhVWP/486894/2011)

Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla determinazione.

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddette decreto legislativo.

I lotti già prodotti, non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno

successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dalla presente determinazione.

La presente determinazione entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

### 12A09834

## Rinnovo all'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale «Lyrinel».

Estratto determinazione V&A / 1177 del 27 agosto 2012

Specialità medicinale: LYRINEL

Confezioni:

036551012/M - "5 mg compresse a rilascio prolungato" 3 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551024/M - "5 mg compresse a rilascio prolungato" 7 compresse in flacone hdpe bianco opaco

 $036551036/\mathrm{M}$  - "5 mg compresse a rilascio prolungato" 10 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551048/M - "5 mg compresse a rilascio prolungato" 14 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551051/M - "5 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551063/M - "5 mg compresse a rilascio prolungato"  $50\ compresse$  in flacone hdpe bianco opaco

036551075/M - "5 mg compresse a rilascio prolungato" 60 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551087/M - "5 mg compresse a rilascio prolungato" 90 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551099/M - "5 mg compresse a rilascio prolungato"  $100\,$  compresse in flacone hdpe bianco opaco

 $036551101/\mathrm{M}$  - "10 mg compresse a rilascio prolungato" 3 compresse in flacone hdpe bianco opaco



036551113/M - "10 mg compresse a rilascio prolungato" 7 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551125/M - "10 mg compresse a rilascio prolungato"  $10\,$ compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551137/M - "10 mg compresse a rilascio prolungato" 14 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551149/M - "10 mg compresse a rilaascio prolungato" 30 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551152/M - "10 mg compresse a rilascio prolungato" 50 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551164/M - "10 mg compresse a rilascio prolungato" 60 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551176/M - "10 mg compresse a rilascio prolungato" 90 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551188/M - "10 mg compresse a rilascio prolungato" 100 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551190/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato" 3 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551202/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato" 7 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551214/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato" 10 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551226/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato" 14 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551238/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato" 30 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551240/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato" 50 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551253/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato" 60 compresse in flacone hdpe bianco opaco

036551265/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato" 90

compresse in flacone hdpe bianco opaco 036551277/M - "15 mg compresse a rilascio prolungato"  $100\,$ 

compresse in flacone hdpe bianco opaco

Titolare AIC: Janssen Cilag S.p.a.

Numero Procedura Mutuo Riconoscimento:

UK/H/0627/001-003/R/002

UK/H/0627/001-003/1B/016

UK/H/0627/001-003/1B/018G

UK/H/0627/001-003/II/020G

Tipo di Modifica: Rinnovo Autorizzazione

Modifica Apportata: è autorizzata la modifica del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto alle sezioni 3, 4.1, 4.2, 4.3, 4.4, 4.5, 4.6, 4.7, 4.8, 4.9 e 6.1 e corrispondenti paragrafi del Foglio Illustrativo e delle Etichette. Ulteriori modifiche apportate a seguito della procedura di rinnovo europeo. Gli stampati corretti ed approvati sono allegati alla determinazione

In ottemperanza all'art. 80 commi 1 e 3 del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i. il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca.

Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera.

In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

I lotti già prodotti, non possono più essere dispensati al pubblico a decorrere dal 180° giorno successivo a quello della pubblicazione della presente determinazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana

Trascorso il suddetto termine non potranno più essere dispensate al pubblico confezioni che non rechino le modifiche indicate dalla presente determinazione.

La presente determinazione entra in vigore il giorno successivo alla sua pubblicazione nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

### 12A09835

## AUTORITÀ DI BACINO DELLA PUGLIA

#### Approvazione delle nuove perimetrazioni del piano di assetto idrogeologico della Puglia

Il Comitato istituzionale dell'Autorità di Bacino della Puglia ha approvato nuove perimetrazioni che riguardano il territorio di competenza. Le nuove perimetrazioni sono entrate in vigore dalla data di pubblicazione sul sito dell'Autorità di Bacino della Puglia www.adb.puglia. it ovvero il 4 settembre 2012 e riguardano i territori comunali di Peschici, Bitetto, Bitritto, Palagianello, Palagiano, Andrano, Barletta, Diso, Mattinata, Monte Sant'Angelo, Racale, Castellaneta, San Marzano di San Giuseppe, Monteiasi. Il Piano Stralcio di Assetto Idrogeologico così come modificato è consultabile presso il sito dell'Autorità.

#### 12A09880

## CAMERA DI COMMERCIO, INDUSTRIA, ARTIGIANATO E AGRICOLTURA DI PESARO E URBINO

### Provvedimenti concernenti i marchi di identificazione dei metalli preziosi

Ai sensi dell'art. 29, commi 5 e 6 del regolamento recante norme per l'applicazione del decreto legislativo 22 maggio 1999, n. 251, sulla disciplina dei titoli e dei marchi di identificazione dei metalli preziosi, approvato con decreto del Presidente della Repubblica 30 maggio 2002. n. 150, si rende conto che la sottoelencata impresa già assegnatarie del marchio a fianco indicato, ha cessato la propria attività connessa all'uso del marchio stesso ed è stata cancellata dal registro degli assegnatari di cui all'art. 14 del decreto legislativo 22 maggio 1999, n. 251, della Camera di commercio, industria, artigianato e agricoltura di Pesaro e Urbino con le seguenti determinazioni dirigenziali:

n. 143 del 31 agosto 2012:

n. marchio 132-PU - M.I.A. Manifattura Italiana Accessori S.r.l. con sede a Urbino (PU) - via Sasso - cap 61129 - C.F. 02000940417 - n. REA 146605

I punzoni in dotazione alle imprese suddette sono stati tutti riconsegnati alla Camera di commercio di Pesaro e Urbino che ha provveduto alla deformazione.

#### 12A09811

### **CORTE SUPREMA DI CASSAZIONE**

## Annuncio di una proposta di legge di iniziativa popolare

Ai sensi degli articoli 7 e 48 della legge 25 maggio 1970 n. 352, si annuncia che la cancelleria della Corte Suprema di Cassazione, in data 18 settembre 2012 ha raccolto a verbale e dato atto della dichiarazione resa da 11 cittadini italiani, previo deposito delle attestazioni rilasciate dai Segretari Generali della Camera dei Deputati e del Senato della Repubblica, di voler promuovere una proposta di legge di iniziativa popolare dal titolo:

"Attribuzione di ulteriori forme e condizioni particolari di autonomia alle Regioni, istituzione delle "Comunità Autonome" attraverso referendum popolare e attribuzione alle stesse di risorse in misura non inferiore al 75% del gettito tributario complessivo prodotto sul loro territorio, trasferimento delle funzioni amministrative a Comuni e Regioni."

Dichiarano, altresì, di eleggere domicilio presso la Sede della Lega Nord in Milano - Via Carlo Bellerio n. 41 - cap 20161 - Tel. 3316585553 - bertocald@gmail.com

### 12A09956



## MINISTERO DELL'INTERNO

#### Provvedimenti concernenti enti locali in condizione di dissesto finanziario.

Il consiglio comunale di Pastena (Frosinone) con deliberazione n. 5 del 4 giugno 2012 ha fatto ricorso alle procedure di risanamento finanziario previste dall'articolo 246 del decreto-legislativo 18 agosto 2000, n. 267.

Ai sensi dell'articolo 252 del citato decreto legislativo n. 267/2000, è stata nominata con decreto del Presidente della Repubblica del 14 agosto 2012, il commissario straordinario di liquidazione nella persona del dott. Giuseppe Lolli, per l'amministrazione della gestione e dell'indebitamento pregresso e per l'adozione di tutti i provvedimenti per l'estinzione dei debiti del predetto comune.

#### 12A09856

## REGIONE AUTONOMA FRIULI-VENEZIA GIULIA

## Sostituzione del liquidatore della «Pulifutura Società Cooperativa», in liquidazione, in Pasian di Prato.

Con deliberazione n. 1470 del 30 agosto 2012 la Giunta regionale ha nominato il dott. Nicola Turello, con studio in Udine, via Andreuzzi n. 12, liquidatore della cooperativa "Pulifutura Società Cooperativa" in liquidazione, con sede in Pasian di Prato, C.F. 00478280316, in sostituzione della sig.ra Elisabetta Cautero.

Contro il presente provvedimento è possibile proporre ricorso giurisdizionale al Tribunale amministrativo regionale competente entro sessanta giorni dalla piena conoscenza dell'atto medesimo ovvero ricorso straordinario al Presidente della Repubblica entro centoventi giorni dalla piena conoscenza dello stesso atto qualora sussistano i presupposti di legge.

12A09812

Alfonso Andriani, redattore Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2012-GU1-219) Roma, 2012 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. - S.





€ 1,00